

REMACYCLINE L.A., solutie injectabila

Pooblašćeno

- Oxytetracycline

Product identification

Ime zdravila:

REMACYCLINE L.A., solutie injectabila

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:****• Pig**

- Meat and offal. 21 day

• Sheep

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 7 day

• govedo

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 7 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

9/08/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Dopharma France

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

190240

Datum spremembe statusa dovoljenja:

3/07/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014366>